ČESKO SLOVENSKÁ SOCIALISTICKÁ REPUBLIKA (19)

POPIS VYNÁLEZU K AUTORSKÉMU OSVĚDČENÍ



[22] Přihlášeno 13 02 78 [21] [PV 969-76]

(51) Int. Cl.2 C D7 D 243/38 C 07 D 295/04

URAD PRO VYNALEZY

[40] Zveřejněno 31 03 77

2500 SCIE/ Charles

TRARY [53] MDT 615.782

A ORIEVY

(45) Vydáno 15 07 79

[75] Autor vynálezu

Dr. ing. MIROSLAV PROTIVA, DrSc., ing. KAREL ŠINDELĀR, CSc., a MUDr. ANTONIN DLABAC, CSc., PRAHA

[54] Biologicky účinný derivát 11-(4-metylpiperazina)-5H--dibenzo(b.e)-1.4-diazepinu

1

Vynález se týká biologicky účinného de-11-[4-metylpiperazino]-5H-dibenzo-[b.e]-1.4-diazepinu vzorce I

a jeho farmaceuticky nezávadných solí s kyselinami. Tato látka má zajímavé a terapeuticky použitelné biologické účinky, napří-klad psychotropní účinnost v testech na zvířatech. Její nejtypičtější vlastností je pro- 20 kataleptogenní působení v testu na krysách. Přestože látka sama do dávky 50 mg/kg orálně nevyvolává u krys katalepsii, potencuje již v malých dávkách účinek katalepticky účinných neuroleptik, například per- 25 fenazinu nebo oktoklothepinu. Zátku lze použít v terapli schlzofrenních psychóz buď jako takovou, nebo v kombinaci s kataleptickými neuroleptiky, jejichž dávkování lze potom příslušně snížit.

Látka vzorce I, tj. 8-chlor-2-hvdroxv-11--[4-metylpiperazino]-5H-dibenzo[b,e]--1,4-diazepin, se připraví nejlépe demetylaci svého 2-metoxy-analogu. Vzhledem k značs né labilitě molekuly, která je dána tím, že látky tohoto typu jsou cyklickými amidiny, je nutné používat k demetylaci nejselektivnějších činidel. Prostředkem volby je zde bromid boritý, který demetyluje v prostředí halogenovaných uhlovodíků při teplotě místnosti. Přechodně vzniklý boritý ester fenolického produktu se hydrolyzuje rozkladem reakční směsi vodným roztokem uhličitanu sodného.

Výchozí 2-metoxy-analog, tj. 8-chlor-2-metoxy-11-[4-metylpiperazino]-5H-dibenzo-(b,e)-1,4-diazepin, se připravuje výhodně z 8-chlor-2-metoxydibenzo(b,e)-1,4-diazepin--11(5H.10H)-onu vzorce II

působením 1-metylpiperazinu za přítomnosti činidel odnímajících vodu, s výhodou chloridu titaničitého. Příprava látky vzorce II

je v příkladu provedení popsána třístupňovou syntézou ze známé kyseliny 5-metoxyantranilové (viz G. B. Bachman, G. M. Picha, J. Am. Chem. Coc. 68, 1601, 1946].

Látka vzorce 1 je bazické povahy ooż umožňuje její převedení neutralizací s kyselinami na příslušné farmaceuticky nezávadné soli. K testování na zvífatech a k přípravě jektových forem lze používat jak báze, tak i soli. Vzhledem k romu, že látka vzorce 1 obsahuje ve své molekule jak zásaditou (aminoskupina), tak i kyselou funkcí (fenolický hydroxyi) a je tedy vlastně vnitřní soli, je její převádění na soli zbytežnosli, je její převádění na soli zbytežní.

Identita všech látek, popisovaných v příkladu provedení, byla zajištěna analýzami

a spektry.

Příklad provedení

Hydrát báze 8-chlor-2-metexy-11-[4-metylpiperazino)-5H-dibenzo(b.e)-1.4-diazepinu (12,2 g) se nejprve odvodní azeotropickou destilací s benzenem. Odvodnění je skončeno, když destilující benzen je čirý 15 a v jímadle se neodlučuje žádná další voda. Potom se benzen odpaří za sníženého tlaku, odparek se rozpustí ve 100 ml dichlormetanu a za vnějšího chlazení ledovou vodou se během 10 minut příkape roztok 49 g bromidu boritého v 70 ml dlchlormetanu. Smës se míchá 6 hodin při teplotě místnosti a ponechá 48 hodin v klidu. Potom se reakční směs rozloží přídavkem 250 ml 20%ního roztoku uhličitanu sodného a po 1 hodině míchání se organická fáze oddělí. Nerozpuštěný podíl se ještě extrahuje trochou chloroformu za přídavku etanolu a získaný roztok se připojí k organické fázi. Spojené roztoky se odpaří za sníženého tlaku, odparek [10,4 g pěnovité hmoty] se rozpustí v chloroformu a nanese na sloupec 500 g kysličníku hlinitého (aktivita II). Elucí chloroformem se odstraní malá část méně polárních znečištěnin. Produkt se získá elucí směsí chloroformu a etanolu. Odpařením eluátu se produkt získá přímo v analyticky čisté formě ve výtěžku 5,3 g a s teplotou tání 275 až 278 °C za rozkladu. S kyselinou chlorovodíkovou, maleinovou a metansulfono- :0 vou tvoří soli, které jsou však hygroskopické, proto je lépe používat volné báze.

K přípravě výchožího 8-chlor-2-metoxy-11--4-metylpiperazino]-5H-dibenzo(b,e]--4,4-diazepinu se hodí například postup, který vychází ze známě kyseliny 5-metoxyan-

tranilové [fiž citováno];

Směs 67,6 g hydrochloridu kyseliny 5amthoantranliová, 77 g 25-dichlornitrobenzenu, 91,5 g bezvodého uhličitanu draselného, 1 g "molekulární měd" a 300 ml dinetylformamídu se vaří 5,5 hodiny za michání pod zpětným chladičem. Potom se didacylformamíd oddestluje za snížaného tlaku, k odparku se přidá horká voda a vodní parou se přežene nezreagovaný dichorni-robenzen. Zbytek se zředí vodou na objem 1 litr, okyselí se kyselinou chlorovodíkovou a surový produkt se odsaje. Po vysušení na vzduchu se překrystaluje ze směsi toluenu a dloxanu. Ziská se 60,5 g (57 %) kyseliny N-[4-chlor-2-nitrolenyl]-5-metoxyantra-

nllové s teplotou tání 246 až 256°C, která je v tomto stavu vhodná pro další zpracování. Analyticky čistý vzorek se získá rekrystalizací z kyseliny octové a má teplotu tání

255 až 256 °C.

V roztoku 15 ml 25%ního hydroxidu monného ve 105 ml vody se rozpustí 3,7 g předešlé kyseliny a za míchání se během 2 hodin při 30°C po částech přídá 20 g 7%ního dithioničitanu sodného. Směs se míchá ještě 1 hodinu, potom se zahřeje na 80°C a míchá 1 hodinu při téte teplcié. Po ochlazení se okyselí 10 ml kyseliny octové, vzniklá sraženina se odsaje a překrystaluje z vodného etanolu. Získá se 5,5 g [64 %) čísté kyseliny N-(2-amino-4-chlorfeny)-5-metoxyantranilové s teplotou ťání 150 až

Směs 33.0 g předešlé aminokyseliny a 1 litru xylenu se vaří 45 hodin pod zpětným chladičem. Potom se za atmosférického tlaku oddestiluje 750 ml xylenu. Ze zbytku ochlazením vykrystaluje 29, 4 g (2 %) žádaného 8-chlor-2-metoxydibenzo(b,e)-1,4-diazepin-1(5H,10H)-onu s tepjotou tání 212 až 215°C, který je dostatečně čistý produkt se zlská rekrystalizací z vodného acetonu a taje při 215 až 217°C.

Ke směsi 170 ml toluenu, 20 ml anisolu a 15,2 g chloridu titaničitého se přidé 50 ml 1-metylpiperazinu a 21,5 g 8-chlor-2-metoxydlbenzo(b,e)-1,4-diazepin-11[5H,10H]-

-onu a směs se vaří pod zpětným chladičem za míchání 8,5 hodiny. Po ochlazení na 60° Celsia se přidá 25 ml 2-propanolu a směs se míchá 15 minut. Potom se přidá 25 ml 25%ního roztoku hydroxidu amonného a míchá se dalších 30 minut. Vyloučená pevná látka se odsaje, povaří s malým množstvím toluenu a opět se odsaje. Toluenový filtrát se připojí k původní organické fázi, která se ještě promyje vodou a odděli. Stáním této organické fáze se vyloučí 22.0 g hydrátu žádaného produktu, který vykazuje dvojí teplotu tání: roztaje nejprve při 108 až 110 °C, potom tavenina opěť ztuhne a taje znovu okolo 180 °C. Po rekrystalizaci z vodného etanolu se získá čistý monohydrát s tepletou tání 110 až 115°C a znovu 178 až 180 °C. Neutralizací kyselinou maleinovou ve směsi etanolu a éteru poskytuje získaná báze maleinát, který krystaluje z uvedené směsi rozpouštědel a má teplotu tání 131 až 134°C.

PŘEDMĚT VYNÁLEZU

Biologicky účinný derivát 11-{4-metylpiperazino}-5H-dibenzo[b,e]-1,4-diazepinu vzorce I a jeho farmaceuticky nezávadné soli s kyselinami.